POLYAZO COMPOUND OR ITS SALT AND DYE POLARIZING MEMBRANE CONTAINING THE SAME

Patent number:

JP2002275381

Publication date:

2002-09-25

Inventor:

OTA YOSHITERU; HAYASHI SHIGETOSHI; ASHIDA

TORU

Applicant:

SUMITOMO CHEM CO LTD

Classification:

- international:

C09B31/20; G02B5/30

- european:

Application number: JP20010261128 20010830

Priority number(s):

Report a data error here

Abstract of JP2002275381

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a salt of a polyazo compound which is useful for a dyestuff in a dye polarizing membrane.

SOLUTION: The salt is a salt of a polyazo compound represented by formula (1), [wherein A is naphthyl having 1-3 sulfos, or phenyl having 1-2 water-soluble groups selected from sulfo and carboxy and having optionally a lower alkyl group or a lower alkoxy group; R<1> -R<6> are each hydrogen, a lower alkyl group or a lower alkoxy group; R<7> is hydrogen or sulfo; D is -NHCO-, -N=N- or -NH-; E is phenyl having optionally 1-3 groups selected from hydroxy, amino, nitro, sulfo, carboxy, a lower alkyl group and a lower alkoxy group].

Data supplied from the esp@cenet database - Patent Abstracts of Japan

精育類3

(19)日本国特許庁(JP)

(12)公開特許公報 (A)

(II)特許出願公開番号 特開2002-275381

(P2002-275381A) (43)公開日 平成14年9月25日(2002.9.25)

(51) Int. Cl. 7

識別記号

FΙ

テーマコード (参考)

C09B 31/20 G02B 5/30 C09B 31/20

2H049

G02B 5/30

審査請求 未請求 請求項の数6 OL (全8頁)

(21)出願番号 特願2001-261128(P2001-261128) (71)出願人 000002093 住友化学工業株式会社 (22)出願日 平成13年8月30日(2001.8.30) 大阪府大阪市中央区北浜 4 丁目 5 番33号 (72)発明者 太田 義輝 (31)優先権主張番号 特願2001-2360(P2001-2360) 大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住 (32)優先日 平成13年1月10日(2001.1.10) 友化学工業株式会社内 (33)優先権主張国 日本(JP) (72)発明者 林 成年 愛媛県新居浜市惣開町5番1号 住友化学 工業株式会社内 (74)代理人 100093285 弁理士 久保山 隆 (外2名)

....

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】ポリアゾ化合物又はその塩及びそれらを含有する染料系偏光膜

(57)【要約】

【課題】 染料系偏光膜中の染料として有用なポリアゾ 化合物の塩を提供する。 【解決手段】 下式(I)

【化1】

$$A-NHCO \xrightarrow{R^2} N=N \xrightarrow{R^4} N=N \xrightarrow{N=N} N=N \xrightarrow{N=N} D-E$$
 (I)

(式中、Aは、 $1\sim3$ 個のスルホを有するナフチルを表すか、又は、スルホ及びカルポキシルから選ばれる $1\sim2$ 個の水溶性基を有し、低級アルキル又は低級アルコキシを有してもよいフェニルを表す。 $R'\sim R'$ は水素、低級アルキル又は低級アルコキシを、R'は水素又はスル

ホを、Dは-NHCO-、-N=N-、-NH-を、Eはヒドロキシ、アミノ、ニトロ、スルホ、カルボキシル、低級アルキル及び低級アルコキシから選ばれる1~3個の基を有してもよいフェニルを表す。)で示されるポリアゾ化合物の塩等。

【特許請求の範囲】

【化1】

【請求項1】下式(I)

(式中、Aは、1~3個のスルホを有するナフチルを表 すか、又は、スルホ及びカルボキシルから選ばれる1~ 2個の水溶性基を有し、低級アルキル若しくは低級アル コキシを有していてもよいフェニルを表し、R'~R は、同一又は相異なり、水素、低級アルキル若しくは 低級アルコキシを表し、R'は水素若しくはスルホを表 し、Dは-NHCO-、-N=N-若しくは-NH-を 表し、Eはヒドロキシ、アミノ、ニトロ、スルホ、カル ボキシル、低級アルキル及び低級アルコキシから選ばれ る1~3個の基を有していてもよいフェニルを表す。) で示されるポリアゾ化合物又はその塩。

1

【請求項2】Aが、2~3個のスルホを有する2-ナフ チルであるか、又は、スルホ及びカルボキシルから選ば れる1~2個の水溶性基を有するフェニルである請求項 1に記載のポリアゾ化合物又はその塩。

【請求項3】R'~R'が、同一又は相異なり、水素若し くはメチルである請求項1~2に記載のポリアゾ化合物 又はその塩。

【請求項4】 Eが、p-ヒドロキシフェニル若しくはp -アミノフェニルである請求項1~3に記載のアゾ化合 物又はその塩。

【請求項5】請求項1~4のいずれかに記載のポリアゾ 化合物又はその塩を偏光膜基材に含有してなる染料系偏 光膜。

【請求項6】偏光膜基材が、ポリビニルアルコール系の 樹脂からなるフィルムである請求項5に記載の染料系偏 光膜。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ポリアゾ化合物又 はその塩、及び、それらを含有してなる染料系偏光膜に 関するものである。

[0002]

【従来の技術】偏光膜は、延伸配向したポリビニルアル コール系のフィルム又は、ポリ塩化ピニルフィルムの脱 塩酸若しくはポリピニルアルコール系フィルムの脱水に よりポリエンを生成して配向せしめたポリエン系のフィ ルム等の偏光膜基材に、偏光素子としてヨウ素や二色性 染料を含有させて製造される。これらのうち、ヨウ素系 偏光膜は、初期偏光性能には優れるものの、熱に対する 耐久性や水に対する耐久性が劣るため、高温・高湿の状 態ではその性能が低下するという問題がある。このよう な耐久性を向上させるために、ホルムアルデヒド又はホ ウ酸を含む水溶液で処理する方法や、透湿度の低い高分 20 子フィルムを保護膜として用いる方法等が考えられてい るが、未だ十分とはいえない。

【0003】一方、偏光素子として二色性染料を用いた 染料系偏光膜は、ヨウ素系偏光膜に比べて熱及び水に対 する耐久性に優れるものの、一般に初期偏光性能が劣る 傾向があり、特に初期偏光性能に優れた偏光膜用のポリ アゾ染料が要望されている。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明者は、偏光膜製 造時の染色性が良好であり、偏光性能や、高温、高湿条 件における耐久性及び耐光性に優れ、且つ、高分子フィ ルムに二色性染料を吸着配向させてなる液晶プロジェク ター用途等の偏光膜において、500~580nmの範囲 の領域をカバーする染料を探索した結果、特定のポリア ゾ化合物又はその塩が上記目的を達成することを見出し て、本発明を完成するに至った。

[0005]

【課題を解決するための手段】即ち、本発明は、(イ) 下式 (I)

[0006]

40 【化2】

【0007】(式中、Aは、1~3個のスルホを有する ナフチルを表すか、又は、スルホ及びカルボキシルから 選ばれる1~2個の水溶性基を有し、低級アルキル若し 50 ル若しくは低級アルコキシを表し、R'は水素若しくは

くは低級アルコキシを有していてもよいフェニルを表 し、R'~R'は、同一又は相異なり、水素、低級アルキ スルホを表し、Dは-NHCO-、-N=N-若しくは -NH-を表し、Eはヒドロキシ、アミノ、ニトロ、ス ルホ、カルポキシル、低級アルキル及び低級アルコキシ から選ばれる1~3個の基を有していてもよいフェニル を表す。) で示されるポリアゾ化合物又はその塩、並び に、(ロ)上記(イ)のポリアゾ化合物又はその塩を偏 光膜基材に含有してなる染料系偏光膜を提供するもので ある。以下、本発明を詳細に説明する。

[0008]

個のスルホを有するナフチルであるか、又は、スルホ及 びカルボキシルから選ばれる1~2個の水溶性基を有 し、低級アルキル若しくは低級アルコキシを有していて もよいフェニルである。該低級アルキル及び低級アルコ キシとしては、炭素数1~4の直鎖若しくは分岐状の基 が好ましい。低級アルキルの具体例としては、メチル、 エチル及びプロピル等が挙げられる。低級アルコキシの 具体例としては、メトキシ、エトキシ及びプロポキシ等 が挙げられる。

ば、2-、3-又は4-スルホフェニル、2-、3-又 は4-カルポキシフェニル、2,4-又は2,5-ジス ルホフェニル、3,5-ジカルポキシフェニル、2-カ ルポキシー4-又は-5-スルホフェニル、及び2-又 は3-メチル-4-スルホフェニル等が挙げられる。上 記Aで示されるナフチルの具体例としては、5-、6 -、7-又は8-スルホ-2-ナフチル、4-、5-、

6-又は7-スルホ-1-ナフチル、1,5-、6,8 -、4,8-、5,7-又は3,6-ジスルホ-2-ナ フチル、3, 6-又は4, 6-ジスルホ-1-ナフチル、及び、1, 5, 7-、3, 6, 8-又は4, 6, 8 - トリスルホー2-ナフチル等が挙げられる。Aで示さ れるナフチルとしては、スルホを2~3個有するナフチ ルが好ましく、1,5-、6,8-、4,8-、5,7 - 又は3, 6-ジスルホ-2-ナフチル等のジスルホー 2-ナフチルが特に好ましい。上記のAとしては、殊に 【発明の実施の形態】上式 (I) におけるAは、 $1 \sim 3 10 4 -$ スルホフェニル及びジスルホー2 -ナフチルが好ま しい。

> 【0010】R'~R'は、同一又は相異なり、水素、低 級アルキル若しくは低級アルコキシである。該低級アル キル及び低級アルコキシとしては、先にAで示されるフ ェニルにおける置換基として例示した基が挙げられる。 R'~R'としては、水素又はメチルが好ましい。

【0011】Eはヒドロキシ、アミノ、ニトロ、スル ホ、カルボキシル、低級アルキル及び低級アルコキシか ら選ばれる1~3個の基を有していてもよいフェニルで 【0009】上記Aで示されるフェニルとしては、例え 20 ある。該低級アルキル及び低級アルコキシとしては、先 にAで示されるフェニルにおける置換基として例示した 基が挙げられる。

> 【0012】ポリアゾ化合物(I)又はその塩は、例え ば、以下に述べる方法によって製造することができる。 即ち、先ず、下式(II)

[0013]

【化3】

$$A-NHCO-N=N-N=N-N=N-N+1$$

$$R^{2}$$

$$N=N-N-N=N-N+1$$

$$R^{5}$$

$$NH_{2}$$

$$(II)$$

【0014】(式中、A及びR'~R'は前記の意味を表 す。) で示されるビスアゾ化合物を、酸性の水性媒体 中、5~40℃の条件下で亜硝酸ナトリウムとジアゾ化 反応させる。次いで、得られたジアゾ化物を、下式(II I)

[0015]

【化4】

【0016】(式中、R1、D及びEは前記の意味を表 す。) で示されるナフトール化合物と、水性媒体中で、 5~40℃、pH6~11の条件下で反応させることに より、ポリアゾ化合物(I)又はその塩を得ることがで きる。

【0017】式 (III) で示される化合物としては、下 式 (IV) 又は (V)

[0018]

【化5】 40

$$HO_3S$$
 $N=N R_8$ (IV)

$$R_{8}$$
 (V)

【0019】(式中、R'は前記の意味を、R'は水素、 アミノ又はヒドロキシを表す。) が好ましい。

【0020】式(III)で示される化合物の具体例とし

ては、例えば、

[0021]

【化6】

【0022】等が挙げられる。

【0023】ポリアゾ化合物(I)の塩としては、例え ば、

[0024]

【化7】

$$SO_3Na$$
 $NHCO$
 NAO_3S
 $NHCO$
 $NHCO$
 NH_2
 NAO_3S
 $NHCO$
 NH_2
 $NHCO$

[0025]

[化8]

[0 0 2 6]
$$(4 9)$$

$$Na O_3 S \longrightarrow NHCO \longrightarrow N=N \longrightarrow NA O_3 S \longrightarrow NHCO \longrightarrow NH_2$$
 (3)

[0027]
$$10 (\{ 10 \})$$
 OH NaO₃S NHCO N=N N=N N=N N=N OH NHCO OH

[0 0 2 8]
$$\begin{array}{c} \text{(ℓ1 1)} \\ \text{Na} \text{O}_3 \text{S} \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} \text{NHCO} \\ \text{NH} \\ \text{Na} \\ \text{Na} \\ \text{O}_3 \text{S} \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{NH} \\ \text{Na} \\ \text{Na} \\ \text{O}_3 \text{S} \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{NH} \\ \text{Na} \\ \text{O}_3 \text{S} \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{NH} \\ \text{Na} \\ \text{O}_3 \text{S} \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{NH} \\ \text{O} \\ \text{O} \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{O} \\ \text{O} \\ \text{O} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} \text{(6)} \\ \text{(10)} \\$$

[0030]
$$\begin{array}{c} \text{(1213)} \\ \text{NaO}_3\text{S} \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{NhCO} \\ \text{NhCO} \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{NhCO} \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{NhCO} \\ \text{NhCO} \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{NhCO} \\ \end{array} \begin{array}{c}$$

[0031]
$$(4 \times 14)$$

$$SO_3Na$$

$$NAO_3S$$

【0032】等が挙げられる。

【0033】ポリアゾ化合物(I)の塩としては、リチウム塩やナトリウム塩、カリウム塩のようなアルカリ金属塩、アンモニウム塩、及び、エタノールアミン塩やアルキルアミン塩のような有機アミン塩等が挙げられる。ポリアゾ化合物(I)を偏光膜基材に含有させる場合は、ナトリウム塩の形で用いるのが好ましい。

【0034】ポリアゾ化合物(I)又はその塩を偏光膜基材に含有させて偏光膜とする場合は、他の有機染料と併用することにより、色相を補正し、偏光性能を向上させることができる。この場合に用いられる有機染料としては、二色性の高いものであればいかなる染料でもよいが、特に耐光性に優れる染料を選択することにより、液晶プロジェクター用途に適した偏光膜とすることができる。

【0035】かかる有機染料の具体例としては、カラー・インデックス・ジェネリック・ネーム(Color Index Generic Name)で表して、以下のものが例示される。

【0036】シー・アイ・ダイレクト・イエロー 12

40 シー・アイ・ダイレクト・イエロー 28

シー・アイ・ダイレクト・イエロー 44

シー・アイ・ダイレクト・オレンジ 26

シー・アイ・ダイレクト・オレンジ 39

シー・アイ・ダイレクト・オレンジ 107

シー・アイ・ダイレクト・レッド 2

シー・アイ・ダイレクト・レッド 31

シー・アイ・ダイレクト・レッド 79

シー・アイ・ダイレクト・レッド 81

シー・アイ・ダイレクト・レッド 247

50 【0037】本発明の染料系偏光膜は、ポリアゾ化合物

(1) 又はその塩からなる、或いは、さらに他の有機染 料を含んでなる二色性染料を、偏光膜基材である高分子 フィルムに公知の方法で含有させることによって、製造 することができる。この高分子フィルムとしては、例え ば、ポリピニルアルコール系の樹脂、ポリ酢酸ビニル樹 脂、エチレン/酢酸ピニル(EVA)樹脂、ナイロン樹 脂、ポリエステル樹脂等からなるものが利用される。こ こでいうポリビニルアルコール系の樹脂には、ポリ酢酸 ビニルの部分又は完全ケン化物であるポリビニルアルコ ール自体の他、ケン化EVA樹脂のような、酢酸ピニル 10 と他の共重合可能な単量体、例えば、エチレンやプロピ レンのようなオレフィン類、クロトン酸やアクリル酸、 メタクリル酸、マレイン酸のような不飽和カルポン酸 類、不飽和スルホン酸類、ピニルエーテル類等との共重 合体のケン化物、さらにはポリビニルアルコールをアル デヒドで変性したポリビニルホルマールやポリビニルア セタール等も包含される。偏光膜基材としては、ポリビ ニルアルコール系のフィルム、特にポリピニルアルコー ルフィルムが、染料の吸着性及び配向性の点から好適に 用いられる。

【0038】このような高分子フィルムに二色性染料を 含有させるにあたっては、通常、高分子フィルムを染色 する方法が採用される。染色は、例えば次のようにして 行うことができる。先ず、二色性染料を水に溶解して染 浴を調製する。染浴中の染料濃度は特に制限されない が、通常は0.0001~10重量%の範囲から選択さ れる。又、必要により染色助剤を用いてもよく、例え ば、芒硝を染浴中で0.1~10重量%用いるのが好適 である。このようにして調製した染浴に高分子フィルム を浸漬し、染色を行う。染色温度は、好ましくは40~30 80℃である。二色性染料の配向は、高分子フィルムを 延伸することによって行われる。延伸する方法として は、例えば湿式法や乾式法等のいずれの方法を採用して もよい。高分子フィルムの延伸は、染色の前に行って も、染色の後に行ってもよい。

【0039】二色性染料を含有させ、配向させた高分子 フィルムは、必要に応じて、公知の方法によりホウ酸処 理等の後処理が施される。このような後処理は、偏光膜 の光線透過率、偏光度及び耐久性を向上させる目的で行 われる。ホウ酸処理は、用いる高分子フィルムの種類や 用いる染料の種類によって異なるが、一般的には1~1

$$\begin{array}{c|c}
\text{NaO}_{3}\text{Na} & \text{NHCO} \\
\text{NAO}_{3}\text{NA} & \text{N$$

【0045】このモノアゾ化合物を、塩酸酸性下、亜硝 酸ナトリウムと反応させてジアゾ化合物cの反応液を得 た。該ジアゾ化合物cの反応液にN-スルホメチル-m ートルイジン(d)を加えて前記と同様にカップリング 反応後、得られた反応液を水酸化ナトリウムでアルカリ 50

5重量%、好ましくは5~10重量%の範囲の濃度のホ ウ酸水溶液を用いて、30~80℃、好ましくは50~ 80℃の温度範囲で行われる。更には必要に応じて、カ チオン系高分子化合物を含む水溶液でフィックス処理を 併せて行ってもよい。

【0040】このようにして得られる染料系偏光膜は、 その片面又は両面に、光学的透明性及び機械的強度に優 れる保護膜を貼合して、偏光板とすることができる。保 護膜を形成する材料は、従来から使用されているもので よく、例えば、セルロースアセテート系フィルムやアク リル系フィルムのほか、四フッ化エチレン/六フッ化プ ロピレン共重合体のようなフッ素樹脂系フィルム、ポリ エステル系フィルム、ポリオレフィン系フィルム、ポリ アミド系フィルム等が用いられる。

[0041]

【実施例】以下、実施例により本発明を更に詳細に説明 するが、本発明はこれらの例により、何ら限定されるも のではない。例中の「%」及び「部」は、特記ない限 り、重量%及び重量部である。

20 【0042】実施例1

7-アミノ-1, 3-ナフタレンジスルホン酸モノカリ ウム146部を水310部に加え、28%水酸化ナトリ ウム液でpH7とした。この液を80℃に昇温後、同温 度で4-二トロペンゾイルクロリド79部を徐々に加え た。この間、28%水酸化ナトリウム液でpH7を維持 した。その後、1時間保温してニトロ化合物を得た。こ のニトロ化合物のニトロ基を鉄粉により還元してアミノ 基に変換し、対応するアミド化合物を得た。

【0043】このアミド化合物135部と亜硝酸ナトリ ウム25部を水660部に加え、常温で、35%塩酸1 00部を加えて2時間攪拌してアミノ基をジアゾニウム 塩に変換し、ジアゾ化合物aの反応液を得た。別途、N -スルホメチル-m-トルイジン(b) 75部と重炭酸 ソーダ107部を水940部に加え室温で攪拌した。得 られた混合液に、ジアゾ化合物 a の反応液を1時間かけ て仕込み、更に1時間攪拌してカップリング反応を行っ た後、水酸化ナトリウムによりアルカリ性にした条件 で、スルホメチル基を加水分解してアミノ基に変換し、 下式(9)で示されるモノアゾ化合物を得た。

[0044]

【化15】

性条件にし、スルホメチル基を加水分解後、下式(1 0) で示されるビスアゾ化合物を得た。

[0046]

【化16】

【0047】次に、式(10)で示されるピスアゾ化合 物54部を、塩酸酸性下、亜硝酸ナトリウムと反応させ てジアゾ化合物 e の反応液を得た。別途、下式 (11) [0048]

【化17】

【0049】で示される化合物29部及び重炭酸ソーダ 23部を、水150部及びN-メチルピロリジノン15 0部の混合液に加え、ナトリウム塩の液を調製した。こ の調製液を攪拌しながら、先に得たジアゾ化合物eの反 応液を2時間かけて滴下し、滴下後2時間攪拌して、上 式(1)で示されるトリスアゾ化合物の塩を得た。この 塩の入maxは、水性媒体中で539nmであった。

【0050】実施例2

7-アミノ-1, 3-ナフタレンジスルホン酸モノカリ ウムに代えてスルファニル酸を、N-スルホメチル-m ートルイジン(b) に代えてN-スルホメチル-2, 5 ーキシリジンを、式(11)の化合物に代えて下式(1 6)

[0051]

【化18】

【0052】で示されるモノアゾ化合物をそれぞれ用い る以外は、実施例1に準拠して前記式(2)のポリアゾ 化合物の塩を得た。この塩のAmaxは水性媒体中で55 8 nmであった。

【0053】実施例3

7-アミノ-1, 3-ナフタレンジスルホン酸モノカリ ウムに代えてスルファニル酸を、N-スルホメチル-m ートルイジン(b) に代えてN-スルホメチル-2, 5 -キシリジンを各々用いる以外は、実施例1に準拠して 上式(3)のポリアゾ化合物の塩を得た。この塩のλma xは水性媒体中で539nmであった。

【0054】実施例4

上式(11)の化合物に代えて上式(16)の化合物を 用いる以外は、実施例1に準拠して上式(4)のポリア ゾ化合物の塩を得た。この塩のλmaxは水性媒体中で5 50nmであった。

【0055】実施例5

ウムに代えてスルファニル酸を、N-スルホメチル-m - トルイジン(b) に代えてN-スルホメチル-2, 5 -キシリジンを、式(11)の化合物に代えて下式(1 7)

[0056]

10 【化19】

$$_{\text{HO}_3}$$
S $_{\text{NH}}$ OH $_{\text{OH}}$

【0057】で示される化合物を各々用いる以外は、実 施例1に準拠して上式(5)のポリアゾ化合物の塩を得 た。この塩のλmaxは水性媒体中で537nmであった。

【0058】実施例6

厚さ75μmのポリビニルアルコールフィルム [クラレ 20 ピニロン#7500、(株) クラレ製品]を縦一軸に5 倍延伸して、偏光膜基材とした。このポリビニルアルコ ールフィルムを緊張状態に保ったまま、実施例1で得た 式(1)で示されるトリスアゾ化合物の塩を0.025 %、芒硝(染色助剤)を0.2%の濃度とした70℃の 水溶液に浸漬した。次に78℃の7.5%ホウ酸水溶液 に5分間浸漬したのち取り出して、20℃の水で20秒 間洗浄し、50℃で乾燥することにより、偏光膜を得 た。得られた偏光膜のAmax (膜の延伸方向の透過率が 最小となる波長。以下、同じ。)は550nmであり、こ 30 の偏光膜は高い偏光度を有し、高温・高湿の状態でも長 時間にわたる耐久性を示した。又、長時間暴露に対する 耐光性にも優れていた。

【0059】実施例7

染色浴の温度を65℃に変更し、且つ、ホウ酸処理の温 度を73℃に変更する以外は、実施例6と同様にして、 偏光膜を得た。得られた偏光膜のλmaxは550nmであ った。この偏光膜は高い偏光度を有し、高温・高湿の状 態でも長時間にわたる耐久性を示した。又、長時間暴露 に対する耐光性にも優れていた。

【0060】実施例8

厚さ75μmのポリビニルアルコールフィルム [クラレ ピニロン#7500、(株)クラレ製品]を縦一軸に5 倍延伸して、偏光膜基材とした。このポリビニルアルコ ールフィルムを緊張状態に保ったまま、実施例2で得た ポリアゾ化合物の塩(2)を0.025%、芒硝(染色 助剤) を 0. 2%の濃度として p H 1 1 に調整した 7 0 ℃の水溶液に浸漬した。次に78℃の7.5%ホウ酸水 溶液に5分間浸漬したのち取り出して、20℃の水で2 0秒間洗浄し、50℃で乾燥することにより、偏光膜を 7-アミノー1, 3-ナフタレンジスルホン酸モノカリ 50 得た。得られた偏光膜の λ maxは560nmであり、この

13

偏光膜は高い偏光度を有し、高温・高湿の状態で長時間 にわたる耐久性を示した。又、長時間暴露に対する耐光 性も優れていた。

【0061】実施例9

ポリアゾ化合物の塩を下表1に記載のポリアゾ化合物の塩に変更する以外は、実施例8と同様にして、偏光膜を得た。得られた偏光膜のλmaxは下表1に記載の値であった。これらの偏光膜は高い偏光度を有し、高温・高湿の状態でも長時間にわたる耐久性を示した。又、長時間暴露に対する耐光性も優れていた。

【0062】表1

ポリアゾ化合物の塩			λmax
웇	(2)	の化合物の塩	5 6 0 nm
式	(3)	の化合物の塩	5 4 0 nm
式	(4)	の化合物の塩	5 5 O nm

[0063]

【発明の効果】本発明のポリアゾ化合物又はその塩を含有する染料系偏光膜は、高い偏光性能を示し、耐久性と長時間暴露に対する耐光性に優れるので、緑チャンネル用の液晶プロジェクター等の各種液晶表示体用途に好適10である。

14

フロントページの続き

(72)発明者 芦田 徹

大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住 友化学工業株式会社内 Fターム(参考) 2H049 BA02 BA28 BB43 BC09 BC10